و ، اجزاء بنیادی جهان مادی هستند. انرژی از راههای گوناگون با ماده ارتباط دارد، چنانکه کاهش
خورشید موجب تولید میشود. «غذا» همواره نقش محوری در رشد، تندرسی و زندگی انسان داشته است. پیشرفت
دانش و فناوری، موجب افرایش تولید فرآوردههای کشاورزی و دامی و تولید صنعتی غذا شده است. در تولید انبوه، به دلیل
فساد مواد غذایی و دشواری نگهداری، حفظ کیفیت و ارزش مواد غذایی، اهمیت بهسزایی دارد. همچنین در صنایع غذایی،
حجم عظیمی «آب» مصرف می شود و تأمین غذای جامعه را مشکل تر میکند.

خود را بیازمایید صفحه ۵۳؛

الف) \_\_\_\_ و دردرجه دوم \_\_\_ و \_\_\_.

ب) با حذف خوراکیهای غیر ضروری (مانند چیپس، پفک، نوشابه) تاحدی امکان تأمین هزینه مصرف انواع \_\_\_\_\_ در سبد خانوار تأمین می شود. (!!)

پ)

- توزیع شیر رایگان در مدارس، مهدکودکها، پادگانها و دانشگاهها
  - دادن علوفه و داروی دامی با قیمت ارزان به دامدار
    - فرهنگسازی مصرف

ت) فرهنگسازی استفاده بیشتر از حبوبات (مصرف عدسی یا آش در وعده صبحانه یا عصرانه)، مصرف انواع حبوبات در ...الاد

سرانه مصرف ماده غذایی، مقدار میانگین مصرف آن را به ازای هر فرد در یک گستره زمانی نشان می دهد.

# غذا، چیزی فراتر از یک پاسخ به احساس گرسنگی است. مصرف غذا؛

- ۱. \_\_\_\_\_مورد نیاز برای ماهیچهها، ارسال پیامهای عصبی، جابهجایی یونها و مولکولها از دیواره هر یاخته را تأمین میکند.

تغذیه درست، شامل وعدههای غذایی است که مخلوط منابع از انواع ذرهها را در بر میگیرد. سوء تغذیه هنگامی رخ می نماید که وعدههای غذایی با کمبود نوع خاصی از این ذرات همراه باشد. از طرفی، افزایش نامناسب برخی مولکولها و یونها در غذا نیز، سبب بیماری خواهد شد.

#### «غذا، ماده و انرژی»

بدن برای انجام فعالیتهای ارادی و غیرارادی، به ماده و انرژی نیاز دارد. یکی از راههای آزاد شدن انرژی سوختها (مانند بنزین و ...) «سوزاندن» آنها است. هر ماده غذایی نیز انرژی دارد و میزان انرژی به «جرم» آن بستگی دارد.

# دمای یک ماده، از چه خبر میدهد؟ دما: کمیتی که میزان \_\_\_\_ و \_\_\_ اجسام را نشان میدهد.

شکل ۱ صفحه ۵۶: وقتی به ظرف محتوی آب، گرما داده میشود، به تدریج آن افرایش مییابد تا اینکه سرانجام
یا اگر به یخ داده شود، میشود. در این حالتها، با گرفتن گرما، ذرات بیشتر شده و دما میرود یا
ماده عوض می شود.
جنبش نامنظم ذرهها: گاز 🔾 مایع 🔾 جامد / آب گرم 🔾 آب سرد
دمای ماده ؛ معیاری برای توصیف تندی و انرژی جنبشی ذرههای سازنده ماده است.
یکای رایج دما، درجه ( ) اما یکای دما در SI، ( ) است.
ارزش دمایی ۱ درجه سانتیگراد برابر ۱ کلوین
الذا در فرآیندهایی که دما تغییر میکند، $\Delta \theta \bigcirc \Delta T$ است.
با هم بينديشيم صفحه ۵۷:
۱. الف) شکل $A$ نمونهای از هوا را در نشان میدهد.
ب) شکل ،B نمونهای از هوا را در یک روز نشان میدهد.
پ) اگر مجموع انرژی جنبشی ذرههای سازنده یک نمونه ماده، همارز با انرژی گرمایی آن باشد؛ انرژی گرمایی
بیشتر بوده زیرا آن بیشتر است.
B. الف) میانگین تندی مولکولها در ظرف $igcap A$ ظرف $igcap B$
ب) انرژی گرمایی ظرف $A$ $\bigcirc$ ظرف $B$ (چون آن بیشتر است.)
با هم بیندیشیم ۱: یکسان، دمای متفاوت $ ightarrow$ انرژی گرمایی متفاوت
با هم بیندیشیم ۲: یکسان، متفاوت ← انرژی گرمایی متفاوت
<b>نتیجه:</b> انرژی گرمایی یک نمونه ماده، هم به و هم به بستگی دارد.
تذکر: چون کار کردن «تعداد ذرات»، آسان نیست می توان به جای آن، ماده را در نظر گرفت. چنانکه در فیزیک نیز،
انرژی جنبشی از رابطه به دست میآید.
تهیه غذا آبپز، تجربه تفاوت «گرما» و «دما»
گرما، صورتی از و یکای آن در SI، (_) است. (۱Kgm۲.s <sup>-۲</sup> ). از یکای () نیز برای
بیان مقدار گرما در پزشکی و زیستشناسی و علم تغزیه استفاده میشود.
تعریف ژول:
تعریف کالری:
$\phantom{aaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaa$
انرژی گرمایی: انرژیهای جنبشی ذرات ماده / دما: انرژی جنبشی ذرات ماده
انرژی گرمایی و دما، از ویژگیهای یک «نمونه ماده» $\frac{  ست}{iیست} = \frac{میتواند}{iیست و نمیتواند}$ برای توصیف آن «ماده» به کار رود.

صورتی از است، که از جسم با بالاتر، به جسم باپایینتر منتقل میشود. داد و ستد گرما، میتواند
موجب تغيير مواد شود.
گرما، از ویژگیهای یک «نمونه ماده» و برای توصیف آن «ماده» به کار رود.
گرما، از ویژگیهای یک است، و میتواند برای توصیف آن به کار رود.
یعنی: دادن گرمای یکسان به دو ماده، لزوماً تغییر دمای یکسانی را موجب میشود . مثال: اگر بخواهیم دمای آب و روغن حتماً زیتون* (با جرم برابر) به یک اندازه بالا رود، باید به آب، گرمای بدهیم.
زیتون* (با جرم برابر) به یک اندازه بالا رود، باید به آب، گرمای بدهیم.
ساختار زنجیر کربنی ) که موجب تفاوت در و آنها میشود. چنان که روغنها در دمای عادی،
و چربیها هستند.
با هم بیندیشیم صفحه ۵۹:
الف) چون موجود در نمونه آب، بسیار از روغن زیتون است. دلیل: موادی چون آب و اتانول، به
دلیل وجود بین مولکولهای خود، گرمای ویژه بالایی دارند*. (جدول ۱ صفحه ۶۰). دمای آب و روغن
زیتون، به یک اندازه زیاد است. برای افزایش دمای آب به میزان ۵۰ درجه سانتیگراد، (نسبت به روغن زیتون) گرمای
جذب شده، پس انرژی گرمایی ظرف محتوی آب، است و تخم مرغ، گرمای دریافت میکند.
$( _{$
بیشتر باشد، برای رساندن آن به دمای مشخص، بیشتری لازم است.
ت) گرمای ویژه :(c) ظرفیت گرمایی ماده
$Q = mc\Delta\theta \rightarrow c = \frac{Q}{m\Delta\theta} \downarrow$ (
:c برابطه C با c:
هر کمیتی که از ویژگیهای ماده باشد، میتواند نمیتواند
ظرفیت گرمایی؛ از ویژگیهای نمونه ماده و میتواند برای توصیف آن ماده به کار رود.
گرمای ویژه؛ از ویژگیهای یک نمونه ماده و برای توصیف آن ماده به کار میرود.
گرمای ویژه، به نوع ماده بستگیو به مقدار ماده بستگی

:9.	صفحه	وماسد	اسا	خه د را

۱. \_\_\_\_ مییابد. باگذشت زمان، چای، بخشی از انرژی گرمایی خود را  $\frac{|i|}{p}$  محیط میگیرد پس \_\_\_ و \_\_\_ انرژی جنبشی ذرات آن، \_\_\_\_ مییابد. (کاهش \_\_\_\_ و \_\_\_ نمونه) دلیل: گرما، از جایی که \_\_\_ تر است (دمای \_\_\_\_) به جایی که \_\_\_\_ است (دمای \_\_\_\_) حرکت میکند. دمای چای (  $^{\circ}$ C ) از دمای محیط (  $^{\circ}$ C ) است و با \_\_\_\_ انرژی گرمایی، با آن «\_\_\_\_\_» میشود.

۲. گرما را میتوان همارز با آن مقدار انرژی گرمایی داشت که به دلیل تفاوت در انرژی گرمایی جاری میشود.

۳. ماده اصلی تشکیل دهنده هر دو، \_\_\_\_ است، پس به مقدار \_\_\_ موجود در آنها توجه میکنیم. نان، \_\_\_ کمتری دارد، چون \_\_\_ شده است، پس \_\_\_ با محیط همدما میشود.

نتیجه: «آهنگ» تغییر دمای مواد مختلف (مبادله \_\_\_\_ با \_\_\_) یکسان \_\_\_.

نکته: هنگام مبادله گرما بین دو «ماده»؛ (اگر از هدر رفت یا اتلاف گرما چشمپوشی کنیم) مقدارگرمایی که ماده با دمای \_\_\_\_ میگیرد. \_\_\_ است می دهد،  $|Q_A| = |Q_B|$  برابر با مقدار گرمایی است که ماده با دمای \_\_\_\_ میگیرد.

يعنى قدر مطلق \_\_\_\_ مبادله شده در آن دو، \_\_\_ است.

#### تمرین ۱:

جسم A به جرم g ۲۰۰ و دمای ۲۰۰ درجه سانتی گراد را در تماس با جسم g به جرم g ۲۰۰ و دمای ۲۰۰ درجه سانتی گراد و قرار می دهیم تا «هم دما» شوند. A و g در چه دمایی، هم دما می شوند؟ (بر حسب درجه سانتی گراد) (المپیاد شیمی ۸۶)

140 .4

۱۵۰ .۳

18. .4

14. .1

راه اول:

 $|Q_A| = |Q_B| \rightarrow$ 

راه دوم (هنگام تغییر فاز قابل استفاده نیست.)

$$\theta_{\text{خادلی}} = \frac{m_{\text{1}}C_{\text{1}}\theta_{\text{1}} + m_{\text{7}}C_{\text{7}}\theta_{\text{7}}}{m_{\text{1}}C_{\text{1}} + m_{\text{7}}C_{\text{7}}} = \frac{\sum{(mc\theta)}}{\sum{mc}}$$

تمرین ۲: به آلیاژی از تیتانیم و نیکل به جرم ۲.۴ گرم، مقدار ۲۱ ژول گرما دادیم و دمای آن ۱۰۰۰ افزایش یافت. به  $C_{Ti} = {}^{\bullet}/{}^{\circ}(J.g^{-1}.{}^{\circ}C^{-1})$  رول گرما دادیم و دمای آن  $C_{Ti} = {}^{\bullet}/{}^{\circ}(J.g^{-1}.{}^{\circ}C^{-1})$  افزایش یافت. به تقریب، چند درصد جرم این آلیاژ را نیکل تشکیل داده است؟

۵/۷۱ .۴

8/71 .4

7/49 .7

8/80 .1

# جاری شدن انرژی گرمایی

«بررسی کیفی و کمی انرژی مبادله شده بین سامانه و محیط»

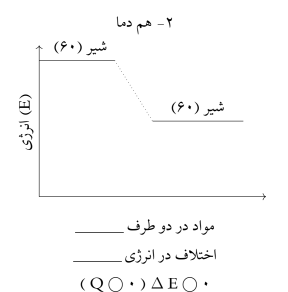
سامانه: بخشی از جهان، که \_\_\_\_ را در آن بررسی میکنیم.

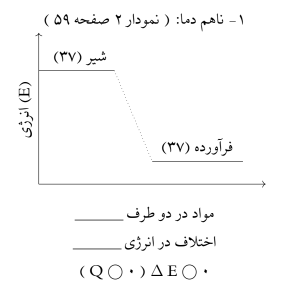
محيط: هرچه \_\_\_\_ سامانه وجود دارد.

مثال: بررسی مبادله گرما بین یک لیوان آب و محیط:

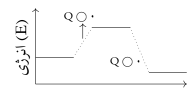
( معمولاً سامانه با مرزهای مشخصی از محیط جدا می شود. )

# فرآيند جاري شدن انرژي:





تمرین: مبادلات انرژی را هنگام مصرف بستنی با دمای • درجه سانتی گراد تا هضم آن را بررسی کنید.





 $(\Delta heta = ullet)$  در شرایط همدما جاری شدن انرژی از \_\_\_\_ به \_\_\_\_ واکنش یا فرآیند، برای انجام شدن، گرما می \_\_\_\_.

آغازي

سطح انرژی طرف دوم 🔾 سطح انرژی طرف اول  $\cdot \bigcirc Q$ 

نماد Q در طرف \_\_\_ نوشته می شود:  $N_{\mathsf{Y}}O_{\mathsf{Y}}(g) + \_ \longrightarrow \mathsf{Y}NO_{\mathsf{Y}}(g)$  - اواکنش گرماگیر:  $H_{\mathsf{Y}}\mathrm{O}(\mathrm{s}) + \_ \longrightarrow H_{\mathsf{Y}}\mathrm{O}(\mathrm{l})$  - فرآیند گرماگیر: \_\_\_\_\_ سطح انرژی سامانه

 $(\Delta heta = ullet)$  در شرایط همدما جاری شدن انرژی از \_\_\_\_ به \_\_\_ واکنش یا فرآیند، برای انجام شدن، گرما می \_\_\_\_. سطح انرژی طرف دوم 🔾 سطح انرژی طرف اول

 $\cdot \bigcirc Q$ 

نماد Q در طرف \_\_\_ نوشته می شود:  $H_{Y} + Cl_{Y} \longrightarrow Y HCl +$  واکنش گرماده: - ۱  $H_{\Upsilon}O(l) \longrightarrow H_{\Upsilon}O(s) +$  فرآیند گرماده:  $-\Upsilon$ \_\_\_\_\_ سطح انرژی سامانه

## گرما در واکنشهای شیمیایی (گرماشیمی)

اشد، اما:	و ايجاد و همراه با	_ ، آزاد شدن ،	_ ، توليد	تغيير	ایی، ممکن است با	هر واكنش شيمي
		. (	ی شیمیایی است	واكنشها	، یک ویژگی بنیادی	داد و ستد
ماده	آن و تأثیری که بر	ئے های شیمیایے،	گرمای واکنث	9	اشیمی) به بررسی	ترموشیمی (گرم

#### بررسی شکل ۳ صفحه ۶۲:

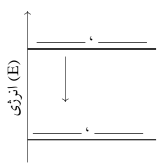
دارد، میپردازد.

الف) مواد غذایی، پس از گوارش، انرژی لازم برای \_\_\_\_ و \_\_\_ یاخته ها را تأمین میکنند.

ب) \_\_\_\_ سوختها، انرژی لازم برای حمل و نقل، و نیز گرمایش محیطهای گوناگون را فراهم میکند.

پ) زغال کک، واکنش دهندهای رایج در استخراج آهن، و تامین کننده \_\_\_\_ لازم برای واکنش است.

منبع انرژی در بدن، \_\_\_ است. انرژی غذا، پس از انجام واکنشهای شیمیایی گوناگون، به سلولها میرسد. این واکنشها ممکن است گرماده یا گرماگیر باشند اما فرآیند کلی اکسایش گلوکز در مجموع، گرما \_\_ است. البته دمای بدن تغییر محسوسی \_\_\_\_



 $(\Delta \theta \bigcirc \cdot)$  است است (مای فرآوردهها با دمای فرآوردهها است (م

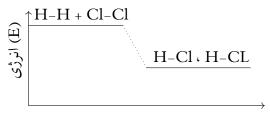
درواقع، انرژی آزاد شده در این واکنش، ناشی از تفاوت دمای مواد واکنش دهنده و فرآورده \_\_\_\_\_، بلکه تفاوت میان انرژی \_\_\_\_\_ مواد و واکنش دهنده و فرآورده است.

انرژی پتانسیل در اینجا، به معنای انرژی ناشی از نیروهای \_\_\_ ذرات سازنده آن است.

# انرژی پتانسیل موحوددر یک نمونه ماده، انرژی \_\_\_\_\_ نام دارد.

انرژی پتانسیل در پیوندهای مختلف، با هم \_\_\_\_\_ است، چون اتمهای مختلفی با هم پیوند دارند. مثال:

تفاوت اتمهای دارای پیوند اشتراکی، موجب تفاوت در نیروهای \_\_\_\_\_ ( این نیروها، شامل «پیوندها» و «نیروهای بین مولکولی» است. این نیروها، شامل «پیوندها» و «نیروهای بین مولکولی» است. اتمها ( در مولکول ) و در نتیجه؛ تفاوت در \_\_\_\_ ییوندها است.



انرژی در آشکاری تفاوت و یکدیگر، با اتمها اتصال شیوه یا پیوندها در تغییر موجب شیمیایی، واکنش انجام میدهد. نشان مبادله شده) (ی \_\_\_\_ صورت به را خود که می شود؛ آن ها به وابسته

# با هم بیندیشیم صفحه ۶۴ : در دو واکنش:

ا. الف) واكنش دهنده ها يكسان  $\frac{\text{هستند}}{\text{i.m.i.k.}} \rightarrow \text{mdz}$  انرژی واكنش دهنده ها يكسان فرآورده، یکسان \_\_\_\_ ← سطح انرژی فرآورده در دو واکنش یکسان \_\_\_\_

ب) در واکنش  $\frac{|e \cup c|}{|c|}$ ، سطح انرژی واکنش دهندهها \_\_\_\_  $\rightarrow$  پایدارتر

۲. الف) چون سطح انرژی گرافیت و الماس، یکسان \_\_\_\_\_. ( به دلیل تفاوت در نیروهای نگهداری )

ب) \_\_\_\_\_ پایدارتر است، چون فاصله کمتری با فرآورده دارد، گرمای سوختنی \_\_\_\_ دارد.

نحوه اتصال اتمهای کربن، تعداد و نوع پیوندهای اشتراکی کربن - کربن، در این دو آلوتروپ، و در نتیجه، رفتار

شیمیایی آنها ( مانند پایداری یا گرمای سوختن) متفاوت است. 
$$xKj = g \times \frac{\text{mol}}{g} \times \frac{KJ}{\text{mol}} = \text{KJ} \qquad \qquad (\checkmark - \Upsilon$$

#### يخچال صحرايي!

دو ظرف از جنس \_\_\_\_ داریم که فضای بین آنها از شن خیس پر میشود. پارچهای \_\_\_ به عنوان درپوش، تحویه را انجام میدهد. آب درون ظرف درونی، به تدریج در بدنه ظرف بیرونی نفوذ میکند و \_\_\_\_ میشود:

 $H_{\tau}O() + Q \rightarrow H_{\tau}O()$ 

این فرآیند، گرما \_\_\_ است و گرمای لازم را از سامانه دریافت میکند که باعث افت دما و خنک شدن محتویات دستگاه می شود.

# فرآيندهاي تغيير حالت مواد

: تبديل حالت **جامد** به **مايع** 

\_\_\_\_: تبدیل حالت مایع به جامد

\_\_\_\_: تبديل حالت مايع به گاز

\_\_\_\_: تبدیل حالت گاز به مایع

\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_): تبديل حالت جامد به گاز

\_\_\_\_\_): تبديل حالت **گاز** به **جامد** 

## عوامل مؤثر بر گرمای واکنش: (یک عامل ثابت، و سه عامل متغیر)

۱. \_\_\_\_ مواد واکنش (واکنشدههای و فرآوردهها): مواد مختلف، سطوح انرژی متفاوت دارند. گرمای واکنش،
 \_\_\_\_ سطح انرژی مواد طرف اول و دوم واکنش است. این عامل، متغیر \_\_\_\_ ، چون با تغییر مواد، در واقع،
 واکنش دیگری داریم.

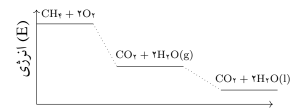
۲. \_\_\_\_ و \_\_\_ : تغيير اين دو عامل، سطح \_\_\_\_ واكنش دهندهها يا فرآوردهها را تغيير مي دهد.

۳. \_\_\_\_ واکنش دهندها: سطح انرژی هر ماده، به مقدار آن وابسته \_\_\_\_ و تغییر مقدار مواد، سطح انرژی آن را نیز
 تغییر می دهد.

تمرین: سوختن هر مول متان، ۸۹.KJ انرژی آراد میکند. با سوختن ۱ گرم متان، چند کالُری گرما تولید می شود؟

۴. \_\_\_\_ مواد واکنش: در معادله «ترموشیمیایی»، باید انرژی \_\_\_ در واکنش ذکر شود. حال اگر حالت فیزیک یکی از مواد در واکنش تغییر کند، سطح \_\_\_\_ آن نیز تغییر میکند و در نهایت، گرمای واکنش را تغییر می دهد.

$$(\mathrm{CH}_{\mathsf{f}}(\mathrm{g}) + \mathsf{YOY}(\mathrm{g}) \to \mathrm{CO}_{\mathsf{f}}(\mathrm{g}) + \mathsf{YH}_{\mathsf{f}}\mathrm{O}(\mathrm{g}) + \mathrm{Q}_{\mathsf{1}}\mathrm{I}$$
 ( در دمای ) 
$$(\mathrm{CH}_{\mathsf{f}}(\mathrm{g}) + \mathsf{YO}_{\mathsf{f}}(\mathrm{g}) \to \mathrm{CO}_{\mathsf{f}}(\mathrm{g}) + \mathsf{YH}_{\mathsf{f}}\mathrm{O}(\mathrm{l}) + \mathrm{Q}_{\mathsf{f}}\mathrm{II}$$
 ( در دمای )



H <sub>v</sub> O تولید شده در واکنش سوختن متان، ابتدا در دمای شعله است و حالت فیزیکی گازی دارد، اگر مقداری صبر کنیم
نا سامانه با محیط، « » شود، $H_{\Upsilon}O$ به حالت مایع در میآید. این فرآیند ( $\frac{\overline{تبخیر}}{asulut}$ )، خود، گرما است و در
رسیدن از $I$ به $II$ مقداری گرما میشود. یعنی $Q_7$ ، از لحاظ عددی، از $Q_1$ است.
$Q_{Y}$ تمرین گرمای تبخیر مولی آب را برحسب $Q_{Y}$ و $Q_{Y}$ به دست آورید:

• \_ \_\_\_\_ = گرمای تبخیر مولی

#### با هم بينديشيم ٣ صفحه ٤٤:

اولاً: میعان، گرما \_\_ است، پس گرمای واکنش با عدد  $\stackrel{+}{-}$  گزارش می شود.

ثانیا: گرمای آزاد شده در میعان و نیز گرمای واکنش هردو، علامت دارند و مجموع آنها با علامت باید از نظر عددی از

۴۸۴ \_\_\_\_ باشد ( يعني عدد \_\_\_\_)

#### ېرسش:

گرمای آزاد شده در کدام حالت، مقدار عددی بیشتری دارد؟ (روش: باید یک طرف کمترین و طرف دیگر بیشترین سطح انرژی را داشته باشد)

$$\text{TO}(l) \to O_{\text{T}}(l) \quad \text{.f} \quad \text{TO}(g) \to D_{\text{T}}(g) \quad \text{.f} \quad \text{TO}(g) \to O_{\text{T}}(l) \quad \text{.f} \quad \text{TO}(l) \to O_{\text{T}}(g) \quad \text{.f} \quad \text{TO}$$

#### «آنتالیی (H)، همان محتوای انرژی است»

هر نمونه ماده، دارای شمار بسیار زیادی «ذره سازنده» است. این ذرهها، دارای:

۱ – \_\_\_\_ نامنظم (انرژی \_\_\_\_ ) و ۲ – \_\_\_\_ با یکدیگر (انرژی \_\_\_\_ ) هستند

یک نمونه ماده، با \_\_\_\_\_ آن در\_\_\_ و \_\_\_ معین، توصیف می شود. مانند ۲۰۰ گرم آب در دما و فشار معین یک نمونه ماده در یک ظرف، می تواند یک \_\_\_\_ به شمار آید.

«انرژی کل» یک سامانه، هم ارز «محتوای \_\_\_\_» یا «\_\_\_\_» آن سامانه است. یعنی: همه مواد، در دما و قشار معین، «\_\_\_\_» مشخصی دارند.

با انجام واکنش شیمیایی، «محتوای \_\_\_\_» یا «\_\_\_\_\_» مواد، تغییر میکند. (مانند نمودار ۵ صفحه ۴۴)

به معنای \_\_\_\_ مبادله شده در « \_\_\_\_ \_ » است.  ${
m Q}_{
m p}$ 

مقدار عددی  $\Delta H$  در یک فرآیند، \_\_\_\_ آن را نشان میدهد، اما علامت + یا –، به ترتیب، \_\_\_ و \_\_\_ بودن آن را نشان می دهد.

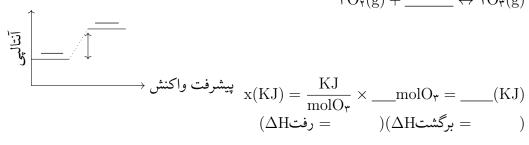
#### خود را بیازمایید صفحه ۶۶ و ۶۷:

$$\mathrm{CO}_{\mathsf{T}}(\mathrm{s}) \longrightarrow \mathrm{CO}_{\mathsf{T}}(\mathrm{g}) \qquad , \Delta \mathrm{H} \bigcirc {}^{\bullet}$$
 (iii) .1

$$\mathrm{CH}_{\text{f}}(\mathrm{g}) + \text{fO}_{\text{f}}(\mathrm{g}) \to \mathrm{CO}_{\text{f}}(\mathrm{g}) + \text{fH}_{\text{f}}\mathrm{O}(\mathrm{g}) \qquad , \Delta H \bigcirc \boldsymbol{\cdot} \ (\ \boldsymbol{\cdot} \ )$$

$$N_{\mathsf{Y}}O_{\mathsf{Y}}(g) \longrightarrow \mathsf{Y}NO_{\mathsf{Y}}(g) , \Delta H \bigcirc \cdot (\downarrow$$

$$N_{\Upsilon}O(l) \to H_{\Upsilon}O(s)$$
 ,  $\Delta H \bigcirc \cdot$  (ت



## «آنتالپی پیوند» و «میانگین آنتالپی پیوند»

انجام یک واکنش شیمیایی، نشانهای از تغییر در \_\_\_ \_\_ اتمها (ذرات) به یکدیگر است، که نتیجه آن، تغییر \_\_\_ و به دنبالش تغییر میکند، محتوای \_\_\_ و به دنبالش تغییر میکند، محتوای \_\_\_ مواد است. مثلاً، یک نمونه گاز هیدروژن، دارای شمار بسیار زیادی \_\_\_ دو اتمی است. با صرف \_\_\_ ، پیوند \_\_\_ بین اتمها در مولکول میشکند و به \_\_ هایی تبدیل میشود که \_\_\_ تر و \_\_ \_ تر هستند. در ترموشیمی، به مقدار ۴۳۶KJ، آنتالپی \_\_\_ میگویند:

$$\Delta H ( - ) = \bigcirc \text{FTF}(KJ.mol^{-1})$$

$$H(g) + H(g)$$

$$H - H(g) \bigcirc Q = \underline{\qquad} KJ$$

آنتالپی پیوند: انرژی لازم برای \_\_\_\_\_ ۱ \_\_\_\_ پیوند در مولکول \_\_\_\_ و تبدیل آن به اتمهای \_\_\_ در مولکولهایی که «اتم مرکزی» به چند اتم یکسان با پیوند اشتراکی متصل است، (مانند  $CH_*$ ) این پیوندهای یکسان، آنتالپی کاملاً یکسان \_\_\_\_! در این حالت، به کار بردن اصطلاح  $M_*$  \_\_\_\_\_ آنتالپی پیوند، مناسبتر است.

$$CH_{\mathfrak{f}}(g) + \mathfrak{ISF} \cdot KJ \rightarrow \underline{\hspace{1cm}} ( ) + \underline{\hspace{1cm}} ( )$$
  
$$\Delta H_{(C-H)} = \div = (KJ.mol^{-1})$$

پرسش) در چند مورد، به کار بردن میانگین آنتالپی پیوند، مناسبتر است؟ \_\_ مورد

$$H_{\mathsf{Y}}\mathrm{O}(\mathrm{g})$$
 .  $\mathsf{f}$ 

$$H - Br(g)$$
 .\*

$$N \equiv N(g)$$
 .Y

 $NH_{\mathbf{r}}(g)$  .1

نکته: در مولکولهای ۲ اتمی، میانگین گرفتن لازم \_\_\_\_

## خود را بیازمایید صفحه ۶۸:

ن پیوندها در جدول ۲ صفحه ۶۵ مربوط به مولکول ۲ اتمی  $\Delta H$ 

الف) (پیوند \_\_\_\_ شدہ ← گرما \_\_\_ ) (میانگین هست .)

پیوندها در جدول  $^{\mathtt{m}}$  صفحه ۶۶ مربوط به مولکولهای چند  $\Delta$  H

ب) (پیوند \_\_\_\_ شده ← گرما \_\_\_)

اتمی ( میانگین \_\_\_\_)

تذکر: برای گزارش آنتالپی پیوند، همه ذرات در دو طرف واکنش به حالت \_\_\_\_ و همه فرآوردهها باید \_\_\_\_ باشند: (اگر NH۳(  $)+Q \rightarrow$  \_\_\_\_( )+ \_\_\_\_( )

# «آنتالپی پیوند، راهی برای تعیین $oldsymbol{H}$ واکنش»

۱) روش محاسباتی برای تعیین  $oldsymbol{\Lambda}$ واکنش:

در واکنش شیمیایی، «معمولا» تعدادی پیوند \_\_\_\_\_ و تعدادی پیوند جدید \_\_\_\_ می شود.

برای «شکستن» پیوند، مقداری انرژی \_\_\_\_ می شود ( با علامت ) گزارش می شود).

هنگام «تشکیل» پیوند، مقداری انرژی \_\_\_ میشود ( با علامت  $\bigcirc$  گزارش میشود).  $(H \Delta ell)$  و اکنش، \_\_\_\_ این انرژیهای

شده است.)
استفاده از آنتالپی پیوند، برای تعیین H $\Delta$ واکنشهای مناسبتر است. ( همه مواد در حالت )
هرچه مواد واکنش، مولکولهای داشته باشند، H $\Delta$ محاسبه شده، با دادههای همخوانی بیشتری دارد، و
هرچه مولکولها پیچیدهتر باشند، $\Delta$ H محاسبه شده با دادههای تفاوتهای آشکار نشان میدهد.
۲) استفاده از «آنتالپی پیوند» برای تعیین $\Delta$ H واکنش: (خود را بیازمایید ۱ صفحه ۶۹)
$\Delta \;  ext{H}$ واکنش: [مجموع آنتالپیهای پیوند ]_[مجموع آنتالپیهای پیوند ]

نکته: در جدول آنتالپی پیوند، همه اعداد علامت ∫دارند و علامت ∫ پیش از آنتالپی پیوند فرآوردهها، برای آن است
که 🔾 در 🔾 ، 🔾 شود. ( چون در فرآوردهها، پیوندها در حال تشکیل هستند که فرآیندی گرماده است و باید با عدد منفی
وشته شود. )

خود را بیازمایید ۲ صفحه ۷۰:

الف)

<u>(</u>ب

پ)

تمرین ۱ اگر برای تبدیل ۱ گرم از گازهای متان و اتان، به اتمهای گازی جدا از هم، به ترتیب ۱۰۳ و ۹۴ کیلوژول انرژی مصرف شود، آنتالپی C-C چند  $\frac{KJ}{mol}$  است؟ C-C و ۱۲ و ۱۲

تمرین ۲ به کمک «جدول آنتالپی پیوند»، آنتالپی سوختن کامل اتانول و بنزین را به دست آورید:

خود را بیازمایید ۲ صفحه ۷۲:

الف) این دو ترکیب، فرمول مولکولی متفاوت ، و ساختار \_\_\_\_ دارند.

نتیجه: این دو ترکیب، \_\_\_\_ ( هم \_\_ ) هستند.

ب) بله ، چون ساختار آنها یکسان \_\_\_\_. خیر

پ) بله ، چون تفاوت در \_\_\_\_، موجب تفاوت در \_\_\_\_ از جمله سطح انرژی است. خیر

محتوای انرژی یک ترکیب، در <u>دما</u> و <u>فشار</u> ثابت، علاوه بر «نوع» و «تعداد» اتمها به نحوه \_\_\_\_ اتمها، و «نوع» پیوندهای شیمیایی مربوط است.

## آشنایی با گروههای عاملی

گروه عاملی؛ \_\_\_\_ منظمی از \_\_ ها است که به مولکول دارای آن، خواص فیزیکی و شیمیایی ویژه می بخشد. در گروه های عاملی، \_\_\_ اتصال اتمها با یکدیگر، یا \_\_\_ بین آنها، اهمیت ویژه دارد. گروه عاملی، در تعیین \_\_\_ ترکیبات آلی، نقش تعیین کنندهای دارد. به عنوان مثال خواص ادویه، به طور عمده وابسته به ترکیبهای آلی موجود در آنها است که در ساختار آنها، علاوه بر C و ، H اتمهای \_\_ و گاهی \_\_ و \_\_ وجود دارد. تفاوت در خواص ادویه، به دلیل تفاوت در ساختار این مواد آلی است. (گروه عاملی، قسمتی از ترکیب آلی است که با دیدن آن، می فهمیم این ترکیب، \_\_\_ نیست!)

آشنایی با برخی خانوادههای ترکیبات آلی

بله	ينها آ	استر	کربوکسیلیک اسید	<u>\rac{1}{1}</u>	الكل	كتون	آلدهيا	آلکین	آلکن	ŗ.
										فرمول کلی (R) یا R با )
										فرمول کلی (۱۱) برحسب
										گروه عاملی
										نام گروه عاملی
										روش نامگذاری (آیوپاک)
										تعداد پیوند کووالانسی
										د. ډم

# آنتالپی سوختن، تکیهگاهی برای تامین انرژی

موا <b>د</b>	و ا	_ ها، _	ها،	ها،	ها،	مواد گوناگونی شامل	بدن ما از عذا،
							دریافت میکند.
، (۲) تامین	و ساز	ل سوخت	اوليه براي	۱ تامین	با، علاوه بر:	ِهیدراتها، چربیها و پروتئینه	از این بین، کربو
						ستند.	ياختهها نيز ه
است، خون	د خون	، قن	حل مىشود	ه و در خون	ِ شكسته شد	در بدن به	از این سه دسته، تنها
			كند.	تولید می	مییابد و	ا میرساند و در آنجا ه	این ماده را به یاختهه
شتر است. (	گر، بیا	و ماده ديًا	برابری از آن با د	سايش جرم ب	حاصل از اک	_ را ذخیره م <i>یکند چون</i> انرژی -	بدن، بیشتر
							جدول ۴ صفحه ۷۰
		٧١٠	جواب ۵ صفحه	.کا: ) ٠	ده غذایی ( ب	، حاصل از سوختن ۱ از ما	<b>انرژی سوختی:</b> انرژی
ب <u>۳</u> برابر و	به ترتب	ت در آن،	ن و كربوهيدرا	رصد پروتئي	ایی ۲٪، و د	بلد چربی در ترکیب یک ماده غذ	تمرین (۱): اگر درص
رض كنيد. )	گرم ف	<u>ں</u> را <u>۱۰۰</u>	جرم ماده غذاير	( راهنمایی:	است؟ $\frac{KJ}{a}$	، ارزش سوختی این ماده غذایی -	۲۴ برابر چربی باشد
ت. )	بان اسد	آنها يكس	ارزش سوختي	ه کرد (چون	و يكجا محاسب	ات و پروتئین را میتوان جمع و	نکته: جرم کربوهیدر

تمرین (۲): با گرمای آزاد شده از سوختن g۵۰ از ماده غذایی تمرین (۱)، چند مول آب  $^{\circ}$ ۸۰ را میتوان به جوش آورد؟ ( $^{\circ}$ C( $^{\circ}$ H<sub>Y</sub>O) =  $^{\circ}$ 7/۲ هدر رفت انرژی وجود دارد. ) ( $^{\circ}$ 6-1) ( $^{\circ}$ 6-1) هدر رفت انرژی وجود دارد. )

سوختن برای تهیه غذای گرم، معمولا از سوختهای \_\_\_\_ استفاده می شود. مانند \_\_\_ که (عمده) گاز شهری را تشکیل می دهد، در حضور اکسیژن کافی می سوزد و انرژی زیادی تولید می کند:

 $\mathrm{CH}_{\mathsf{f}}(\mathrm{g}) + \mathrm{O}_{\mathsf{f}}(\mathrm{g}) \longrightarrow \mathrm{CO}_{\mathsf{f}}(\mathrm{g}) + \mathrm{H}_{\mathsf{f}}\mathrm{O}(\mathrm{g}) + \mathsf{Aq\cdot KJ}$  (موازنه کنید)

آنتالپی سوختن: انرژی حاصل از سوختن ۱ \_\_\_ از ماده سوختنی ( یکا: \_\_\_\_ ) جواب ۶ صفحه ۷۱

خود را بیازمایید صفحه ۷۳:

 $\Delta H_{i}$ رپروپان)  $\simeq - 777 \cdot (\mathrm{KJ.mol^{-1}}) |\Delta H_{i}$  (بروپان)  $\simeq - 771 \cdot (\mathrm{KJ.mol^{-1}})$ 

خود را بیازمایید ۲ صفحه ۷۳و۷۴: الف) ارزش سوختی: اتان ) اتانول سوختن: اتان ) اتانول

0=19 H=11 C=117

<u>(</u>ب

پ) سوختهای سبز، علاوه بر ،Hو اتم \_\_\_\_ نیز دارند و از پسماند سویا، نی شکر یا سایر دانههای روغنی استخراج می شوند. سوخت سبز برای سوختن، اکسیژن \_\_\_ نیاز دارد.

پرسش (۱): میدانیم که سوختن مواد در دماهای بالا صورت میگیرد. چرا در خود را بیازمایید  $\underline{1}$  صفحه  $\underline{V1}$ ، سوختن مواد در دمای  $\underline{V0}$  مطرح شده است؟

پاسخ: منظور از عدد ۲۵°C روی پیکان در این واکنشها، سوختن در دمای ۲۵°C نیست ، بلکه به معنای اندازه گیری \_\_\_\_\_ واکنش در دمای ۲۵°C است.

\*همچنین اتانول، در سوختن با \_\_\_\_ برابر (نسبت به هیدروکربن)،۲۰۰ کمتری تولید میکند؛ مثال:

پرسش (۲): سوختن هیدروکربنها در دماهای بالا صورت میگیرد، پس چگونه میتوان آنتالپی سوختن را در دمای ۲۵°C اندازه گیری کرد؟

پاسخ: ابتدا، واکنش دهندهها را در دمای ۲۵°C وارد سامانه میکنیم، پس از انجام واکنش (سوختن) اجازه می دهیم فرآوردهها \_\_\_\_ شوند و به دمای ۲۵°C برسند. بعنی ابتدا و انتهای واکنش، در ۲۵°C بررسی می شود. آنتالپی واکنش نیز با توجه به

#### نکات مهم مربوط به جدول <u>۶</u> صفحه ۷۱

- () در اثر سوختن هیدروکربنها و مواد آلی اکسیژندار، گرما آزاد می شود. سوختها، موادی پر انرژی و ناپایدار هستند و ناپایدار فرآوردههای سوختن، به نسبت پایدار ترند و این تفاوت، به صورت گرما آزاد می شود.
- (۲) بین چند آلکان (یا سایر هیدروکربنهای هم خانواده) مقدار عددی آنتالپی سوختن ترکیبی بیشتر است که سنگین ترسبک ترکیبی بیشتر است. (وقتی مولهای برابر از چند هیدروکربن هم خانواده بسوزند، آنکه کربن \_\_\_\_\_ دارد، گرمای بیشتری آزاد میکند.)

  (۳) بین چند آلکان (یا سایر هیدروکربنهای هم خانواده) ارزش سوختی ترکیبی بیشتر است که سنگهنت است. (وقتی سنگهنت سنگهنت سنگهنت سنگهنت سنگهنت سنگهنت سنگهنت است.
  - صمعتی جرمهای برابر از چند هیدروکربنی همخانواده بسوزند، آنکه کربن \_\_\_\_ دارد، گرمای بیشتری آزاد میکند.)
  - (۴) الکلهای سنگینتر، نسبت به الکلهای سبکتر، مقدار عددی آنتالپی سوختن \_\_\_\_ و ارزش سوختی \_\_\_\_ دارند.
    - (نكته ٢) در مورد الكلها صدق \_\_\_\_ و نكته ٢) صدق \_\_\_\_!)
    - (۵) آنتالپی سوختن <u>۴</u> خانواده جدول (هم کربن): \_\_\_\_ > \_\_\_ > \_\_\_ >
    - (ع) بين آلكان، آلكن و آلكين هم كربن، **ارزش سوختى**: \_\_\_\_ > \_\_\_ > \_\_\_\_ >

تذكر: برخلاف انتظار، دماى شعله: اتين > اتن > اتان

### اندازه گیری گرمای واکنش

دو روش دارد: الف) روش مستقیم(اندازه گیری در آزمایشگاه، به کمک ابزار) ب) روش غیرمستقیم (به کمک محاسبه)

الف) روش مستقیم (گرماسنجی یا کالریمتری) به روش تجربی، که ابزار آن، (گرماسنج) است.

گرماسنج، انواع مختلف دارد و در کتاب درسی فقط به گرماسنج لیوانی اشاره شده است. (ش  $\Lambda$  صفحه  $\Psi$ )

(گرماسنج لیوانی:) گرمای واکنش را در \_\_\_ ثابت اندازه گیری میکند. (که به آن، \_\_\_ گفته می شود.)

این گرماسنج، برای تغیین «آنتالپی \_\_\_\_\_» و نیز آنتالپی واکنشها در حالت «\_\_\_\_\_» مناسب است.

در این گرماسنج، مقداری آب درون لیوان یکبار مصرف ( $\frac{\mathbf{Y}}{\mathbf{L}}$  لیوان درون هم) قرار میگیرد که تا حد ممکن عایق \_\_\_\_ باشد. درپوش یونالیتی روی آب قرار میگیرد و از درون آن، یک دماسنج و یک همزن وارد آب میشود تا دما را در کل محلول، تا حد ممکن \_\_\_\_ سازد. با اندازه گیری تغییر دما ( $\Delta\Theta$ ) در طول فرآیند، میتوان گرمای واکنش را از فرمول  $\Phi$ 

محاسبه نمود.

مسئله: در یک گرماسنج لیوانی، شلا محلول سود ۱.۰ مولار با شلا به سود و اکنش مسئله: در یک گرماسنج لیوانی، شلام محلول سود ۱.۰ مولار با شلام محلول سولفوریک اسید واکنش می شود. اگر در پایان واکنش، مقداری اسید واکنش نداده باقی مانده و دما به اندازه  $\frac{Kg}{L}$  است؛ (همه گرمای واکنش، صرف بالا بردن دمای محلول شده و چگالی همه محلول ها  $\frac{Kg}{L}$  است. گرمای ویژه محتویات گرماسنج،  $\frac{\mathbf{F}J.g^{-1}.°C^{-1}}{L}$  است.

 $\Upsilon H_{\Upsilon}O(l) + Na_{\Upsilon}SO_{\Upsilon}(aq) \longrightarrow \Upsilon NaOH(aq) + H_{\Upsilon}SO_{\Upsilon}(aq)$ 

ب) روش غیرمستقیم: گرمای واکنش را میتوان به کمک محاسبه، و با استفاده از استوکیومتری، آنتالپی تشکیل مواد، آنتالپی پیوند، و قانون هس محاسبه کرد، که در کتاب درسی، به دو مورد آخر پرداخته شده است.

# جمعپذیری گرمای واکنشها، ( «قانون هس»

مثال: حشرهای با نام «سوسک بمبافکن»، برای دفاع از خود، مخلوطی از مواد داغ را به سمت دشمن پرتاب میکند، که این مواد در طرف دوم واکنش کلی دیده می شوند. اگر واکنش کلی در واقع شامل سه مرحله با  $\Delta$ های گفته شده باشد،  $\Delta$ H واکنش کلی را به دست آورید.

$$(1) C_{\flat} H_{\flat} O_{\mathsf{Y}} (\mathrm{aq}) \longrightarrow C_{\flat} H_{\mathsf{Y}} O_{\mathsf{Y}} + H_{\mathsf{Y}} (\mathrm{g});$$

$$(\Delta H_{\mathsf{Y}} = \mathsf{YVVKJ})$$

$$\Upsilon$$
  $H_{\Upsilon}O_{\Upsilon}(aq) \longrightarrow H_{\Upsilon}O(l) + \frac{1}{\Upsilon}O_{\Upsilon}(g);$   $(\Delta H_{\Upsilon} = -9\Delta KJ)$ 

$$( \overset{\bullet}{\mathbf{T}} ) \mathbf{H}_{\mathbf{T}} (\mathbf{g}) + \frac{\mathbf{1}}{\mathbf{T}} \mathbf{O}_{\mathbf{T}} (\mathbf{g}) \longrightarrow \mathbf{H}_{\mathbf{T}} \mathbf{O} (\mathbf{l});$$

$$(\Delta \mathbf{H} = -\mathbf{T} \mathbf{\Lambda} \mathbf{F} \mathbf{K} \mathbf{J})$$

واكنش كلى:  $\mathrm{C}_{\mathtt{F}}\mathrm{H}_{\mathtt{F}}\mathrm{O}_{\mathtt{T}}\left(\mathrm{aq}\right) + \mathrm{H}_{\mathtt{T}}\mathrm{O}_{\mathtt{T}}\left(\mathrm{aq}\right) \longrightarrow \mathrm{C}_{\mathtt{F}}\mathrm{H}_{\mathtt{F}}\mathrm{O}_{\mathtt{T}}\left(\mathrm{aq}\right) + \mathtt{T}\,\mathrm{H}_{\mathtt{T}}\mathrm{O}\left(\mathrm{l}\right); \quad (\Delta\mathrm{H}=?)$ 

ا گر واکنش شیمیایی با  $\Delta H$  وابسته به آن معرفی شود، به آن، واکنش یا  $\Delta H$  یا میگویند.

توجه: در اکثر موارد، برای آن که از جمع بندی مواد در مراحل مختلف، به واکنش کلی برسیم، لازم است که تغییراتی را در واکنش های مراحل، انجام دهیم. این تغییرات، شامل تغییر در ضرایب، و یا جابه جایی واکنش دهنده ها با فرآورده ها است. مثلا ضریب ماده ای در واکنش کلی  $\frac{Y}{2}$  اما در مراحل  $\frac{Y}{2}$  است یا ماده ای در واکنش کلی در طرف اول، اما در مراحل در طرف دوم است.

# قوانین پایداری:

- ۱. اگر ضرایب واکنشی n برابر شود،  $H\Delta$  واکنش باید در \_\_ \_\_ شود.
- ۲. اگر جای واکنش دهنده (ها) با فرآورده (ها) عوض شود،  $H\Delta$  واکنش باید \_\_\_\_ شود (علامت \_\_\_\_ بگیرد.)

تمرین ۱: با توجه به  $\Delta H_{\Lambda}$  در واکنش اول،  $\Delta H_{\Lambda}$  و  $\Delta H_{\Lambda}$  را به دست آورید:

$$S(s) + \frac{r}{r}O_{r}(g) \longrightarrow SO_{r}(g)$$
 ;  $\Delta H_{1} = -rq\Delta KJ$ 

$$\mathsf{YS}(s) + \mathsf{YO}_{\mathsf{Y}}(g) \longrightarrow \mathsf{YSO}_{\mathsf{Y}}(g) \; ; \Delta H_{\mathsf{Y}} = \underline{\qquad} KJ$$

$$SO_{\textbf{\tiny T}}\left(g\right) \longrightarrow S\left(s\right) + \frac{\textbf{\tiny T}}{\textbf{\tiny T}}O_{\textbf{\tiny T}}\left(g\right) \qquad ; \Delta H_{\textbf{\tiny T}} = \underline{\qquad} KJ$$

تمرین ۲: متان، ساده ترین هیدروکربن و نخستین عضو خانواده \_\_\_\_ است، و بخش عمده \_\_\_ را تشکیل می دهد. متان از \_\_\_\_ گیاهان به وسیله باکتری های بی هوازی «در آب» تولید می شود. نخستین بار، از سطح \_\_\_\_ جمع آوری شده و به گاز مرداب معروف است. برای تهیه این گاز، می توان از واکنش روبه رو استفاده کرد:

$$\mathrm{C}\left(S$$
 (گرافیت،  $\mathrm{CH}_{f}\left(\mathrm{g}
ight)$  + ۲  $\mathrm{H}_{f}\left(\mathrm{g}
ight)$   $\longrightarrow$   $\mathrm{CH}_{f}\left(\mathrm{g}
ight)$ 

آزمایشها و یافتههای تجربی نشان می دهند که تامین شرایط بهینه برای انجام واکنش بالا، بسیار دشوار و پرهزینه است. برای تعیین  $\Delta H$  این واکنش، می توان از سه واکنش ترموشیمیایی دیگر بهره گرفت: ( $\Delta H$  واکنش بالا را محاسبه کنید.)

$$(\mathbf{1})$$
C (S (گرافیت  $\mathbf{CO}_{\mathbf{Y}}(\mathbf{g}) \longrightarrow \mathbf{CO}_{\mathbf{Y}}(\mathbf{g})$  ( $\Delta \mathbf{H}_{\mathbf{1}} = -\mathbf{Y}\mathbf{9}\mathbf{Y}/\mathbf{\Delta}\mathbf{K}\mathbf{J}$ )

$$(\Upsilon)$$
 $H_{\Upsilon}(g) + \frac{1}{\Upsilon}O_{\Upsilon}(g) \longrightarrow H_{\Upsilon}O(l)$   $(\Delta H_{\Upsilon} = -\Upsilon \Lambda \Upsilon KJ)$ 

$$(\Upsilon)CH_{\Upsilon}(g) + \Upsilon O_{\Upsilon}(g) \longrightarrow \Upsilon H_{\Upsilon}O(l) + CO_{\Upsilon}(g) \quad (\Delta H_{\Upsilon} = -\Lambda \P \cdot KJ)$$

تذكر: ترجيحا هر يك از مواد واكنش را در هر مرحله پيدا كنيد كه در مراحل ديگر نباشد.

 $\Delta H =$ 

تمرین ۳: آنتالپی واکنش کلی را محاسبه کنید: (خود را بیازمایید ۲ صفحه ۷۴)

$$\mathsf{Y}\,\mathrm{CO}\,(\mathrm{g}) + \mathrm{O}_{\mathsf{Y}}\,(\mathrm{g}) \longrightarrow \mathsf{Y}\,\mathrm{CO}_{\mathsf{Y}}\,(\mathrm{g}) \qquad \qquad ; \Delta \mathrm{H}_{\mathsf{Y}} = -\Delta \mathsf{FF} \mathrm{KJ}$$

$$N_{\text{T}}\left(g\right) + O_{\text{T}}\left(g\right) \longrightarrow \text{T NO}\left(g\right) \hspace{1cm} ; \Delta H_{\text{T}} = \text{InnKJ}$$

$$\mbox{{\it '}} CO \ (g) + \mbox{{\it '}} NO \ (g) \longrightarrow \mbox{{\it '}} CO_{\mbox{{\it '}}} (g) + N_{\mbox{{\it ''}}} (g) \quad ; \Delta H = ?$$

توجه: واکنش بالا، توسط شیمیدانان هواکرده، و برای تبدیل گازهای آلاینده CO و NO (که از اگزوز خودروها به هواکرده وارد می شوند.

تمرین ۴: (خود را بیازمایید <u>۱</u> صفحه <u>۷۴)</u> الف)

$$H_{\text{T}}\left(g\right)+\frac{\text{1}}{\text{T}}O_{\text{T}}\left(g\right)\longrightarrow H_{\text{T}}O\left(l\right) \hspace{1.5cm} ;\Delta H_{\text{1}}=-\text{TASKJ}$$

$$H_{\mathsf{r}}\left(g\right) + O_{\mathsf{r}}\left(g\right) \longrightarrow H_{\mathsf{r}}O_{\mathsf{r}}\left(l\right) \hspace{1cm} ; \Delta H = ?$$

ب) چون واکنش مستقیم H<sub>۲</sub> با O<sub>۲</sub> با O<sub>۲</sub> تولید میکند که پایدارتر است. H<sub>۲</sub>O<sub>۲</sub> ست. تر است و به \_\_\_\_ و \_\_\_\_ و \_\_\_\_

تمرین ۵: (خود را بیازمایید <u>۳</u>) الف) چون واکنش برخورد مستقیم C با C ، همواره \_\_\_\_ تولید میکند (CO<sub>۲</sub> از پایدارتر است.) CO ناپایدارتر

ر

تمرین ع (خود را بیازمایید ۴) الف) \_\_\_\_\_ پایدارتر است (سطح انرژی \_\_\_ دارد.) دلیل: تعداد پیوند ۲ مول آمونیاک از ۱ مول هیدرازین \_\_\_ است. \_\_\_ است. \_\_\_ است.

# غذاي سالم

آهنگ واکنش، نشان میدهد هر تغییر شیمیایی، در چه گسترهای از \_\_\_\_\_ رخ میدهد. آهنگ واکنش، معیاری برای تعیین زمان \_\_\_\_\_ مواد است.

هرچه گستره زمان انجام واکنش، کوچکتر باشد، آهنگ انجام آن، \_\_\_\_ است، و واکنش، \_\_\_\_ تر انجام می شود. برخی روشهای افزایش زمان ماندگاری مواد غذایی:

- ullet روشهای قدیمی: \_\_\_\_ کردن، تهیه \_\_\_\_ و \_\_\_ سود کردن (شکل  $1 \cdot 1$  صفحه  $2 \cdot 1$ )
  - روشهای جدید: تخلیه \_\_\_\_ درون بستهبندی، \_\_\_\_ و \_\_\_\_
  - ۱. تهیه \_\_\_\_\_ و افزودن \_\_\_\_ از روشهای جدید نگهداری مواد غذایی است.
- ۲. عوامل محیطی مانند \_\_\_\_\_\_، \_\_\_\_\_ و \_\_\_\_\_ در چگونگی و زمان نگهداری مواد غذایی موثر است.
- ۳. پودر شدن مواد غذایی، (مانند قاووت) \_\_\_\_\_ آنها با اکسیژن را افزایش میدهد و در نتیجه، سهت فساد ماده غذایی \_\_\_\_ می شود.
- واکنشهای تخریب مواد غذایی، در محیط \_\_\_\_\_ انجام می شود. با خشک کردن، \_\_\_\_ تا حد زیادی حذف و ماندگاری زیاد می شود.
  - استفاده از اسید خوراکی (ترشی) یا نمک (با \_\_\_\_\_ مناسب) امکان رشد موجودات ذرهبینی را کم میکند.

_ و زمان آن موثر است.	رویی یا غذایی) بر	رآورده (صنعت <i>ی</i> ، دا	نکته: تهیه و تولید سریعتر یا کندتر یک ف
خود را بیازمایید صفحه <u>۷۶</u> :	واكنش بيان مىشود.) -	، با نام	ر آهنگ انجام واکنش، در گسترهای از
-	د مواد → افزایش	_ واكنشهاي فسا	الف) کاهش کاهش
$\rightarrow$ کردن مغز دانههای خوراکی $\rightarrow$	) بر روغن پ)	ِ ساير امواج	ب) جلوگیری از اثر مخرب (و
		$-$ کم شدن $\rightarrow$	سطح تماس مواد غذایی با
<u>`</u>	رها (شکل <u>۱۲</u> ) صفحه <u>۷۸</u>	كيفى سرعت واكنث	مقایسه ٚ
		» است.	الف) <u>انفجار</u> ، یک واکنش شیمیایی «
) از داغ تولید	یا)، «حجم»	سونده (حالت	در انفجار، مقدار ماده منفجرش
			میکند.
		است. مثال:	ب) تشكيل رسوبٍ، واكنشى «»
$NaCl(aq) + AgNO_{r}(aq) -$	$\longrightarrow AgCl( )+NaNe$	O <sub>r</sub> (aq)	نام:
			پ) <u>زنگزدن</u> ، واکنشی «» است.
ت و مىريزد.	، و است	ند. زنگار تولیدشده	اشیای آهنی، در خوا زنگ میزن
ن به در گذر زمان، باعت	تشكيل شده و تجزيه آر	ست. كاغذ از	ت) پوسیدن کاغذ، واکنشی «» ا
	سود.	ابهای قدیمی می	«» و «پوسیده شدن» کاغذ از کتا
	۱+۴ (۲ عامل موثر ام ۲ عامل موثر و	بر سرعت واكنش	
، `` استفاده از	ها)، ک افزایش سطح	واكنش <i>دهنده (</i> ه	افزایش، ۲ افزایش
	\ .	· 1	خود را بیازمایید صفحه $\frac{\Lambda \cdot}{2}$ و $\frac{\Lambda \cdot}{2}$
سمت است.	,		الف) سرعت واكنش پتاسيم با آب (شك
			دلیل: خاصیت و پتاس یعنی: تغییر دادن، میتواند و
٠٠			ب شعله آتش، آهن موجود در <u></u>
			<ul><li>ب) سبب آن میشود. (</li></ul>
ر عرف الحق الر بواقه المل			است.)
		واكنث دهندمها	است.) ﴿ عامل موثر بر سرعت: افزایش
در دمای اتاق به واکنش			پ محلول (رنگ) پتاسیم پرمنا
			میدهد اما با گرم شدن محلول، به
			<ul> <li>عامل موثر بر سرعت: افزایش</li> </ul>
ز اکسیژن (شکل سمت	<u>میسوزد</u> نمیسوزد		ت) الياف آهن داغ و شده (رو
نمیتواند عاملی برای تغییر سرعت یک	اکنش سریعتری به راه اندازد اما	 کنش دهنده)، می تواند و	التغيي واكنث دهنده ( واك

(
ت) الیاف آهن داغ و شده (روی شعله) در هوا میسوزد نمیسوزد اما در ارلن پر از اکسیژن (شکل سمت
<ul> <li>عامل موثر بر سرعت: افزایش</li> </ul>
ث) محلول هیدروژن پراکسید ( (aq)) در دمای اتاق به تجزیه شده و تولید میکند:
$H_{\Upsilon}O_{\Upsilon}\left(\mathrm{aq}\right) \xrightarrow{\left(\mathrm{aq}\right)} H_{\Upsilon}O\left(\mathrm{l}\right) + O_{\Upsilon}\left(\mathrm{g}\right)$ (موازنه کنید)
در حالی که افزودن دو قطره از محلول پتاسیم یدید ()) سرعت واکنش را به طور چشمگیری میدهد
(شكل سمت)
﴿ عامل موثر بر سرعت:
ج) بیماران دارای مشکل تنفسی، در شرایط اضطراری نیاز به تنفس از کپسول دارند. دلیل: اکسیژن در
کپسول اکسیژن از بیشتر است و با هر بار عمل دم، اکسیژن بیشتری وارد ریه میشود.
﴿ عامل موثر بر سرعت: افزایش واکنش دهنده
ح) برخی افراد با مصرف کلم و حبوبات، دچار نفخ میشوند زیرا فاقد هستند که آنها را کامل و سریع هضم کند.
دلیل: آنزیمها در بدن، نقش را دارند و «کمبود» یا «فقدان» آنها، واکنشهای هضم را میکند.
﴿ نقش در سرعت واكنش
خ) واكنش سوختن قند آغشته به سريعتر از سوختن قند در حالت عادى است.
دلیل: در خاک باغچه، مناسب برای این واکنش وجود دارد.
<ul> <li>غقش در سرعت واكنش</li> </ul>
پیوند با صنعت
در صنایع غذایی، علاوه بر بستهبندی، کنسروسازی، انجماد و غیره، استفاده از مواد به عنوان سبب
افزایش زمان و مواد غذایی است. «ها»، مواد شیمیایی مانند، دهندهها و
دهندهها هستند که به صورت هدفمند به مواد غذایی افزوده میشوند. یکی از این افزودنیها « اسید»
است که به طور طبیعی در و جود دارد و به عنوان به مواد غذایی افزوده می شود. نگه دارنده ها،
واکنشهای شیمیایی منجر به مواد غذایی را کاهش میدهند. بنزوییک اسید به علت داشتن گروه
COOH جزء اسیدهای است. ازطرفی، بنزوییک اسید، حلقه دارد پس جزء ترکیبات نیز
هست. (اسید)
COOH CH_O

اسيد الـ CH+COOH با نام \_\_\_\_ اسيد يا \_\_\_\_

پیوند با ریاضی صفحه <u>۸۲ ۸۳</u> : ۱) کمیت، سطح تماس تکه زغال را با شعله در هنگام سوختن نشان میدهد،
چون در عمق زغال، واکنش سوختن به خوبی انجام (به دلیل کافی بودن در دسترس) ۲) سطح آن
مبودن برابر و حجم آن برابر میشود (حجم تغییر) ۳) گرد زغال نسبت به تکه زغال،
بیشتری با برای سوختن دارد و سرعت سوختن گرد زغال است. هرچه سطح تماس بیشتر و به
() نزدیکتر باشد، سرعت واکنش ان با سایر مواد یا تجزیه آن، میشود.
→ برخی واکنشهای شیمیایی مانند گوارش، تنفس، تهیه داروها و تولید فرآوردههای صنعتی، و
هستند.
در چنین واکنشهایی باید سرعت را داد(تا فرآوردههای گوناگون، با صرفه اقتصادی تولید شوند.)
→ برخی دیگر از واکنشها مانند « وسایل آهنی»، «تولید ها» و « و شدن
کاغذ»، بار و هستند درچنین واکنشهایی باید به دنبال راههایی برای سرعت یا
حتى نمودن واكنش بود.
برای دستیابی به چنین اهدافی، باید از شیمیایی کمک گرفت.
سینتیک شیمیایی، به بررسی و انجام واکنشها و بر سرعت واکنشها میپردازد.
سرعت تولید یا مصرف مواد شرکتکننده در واکنش از دیدگاه کمی
سرعت واکنش در موارد زیادی باید با دقت اندازه گیری شود، یعنی باید سرعت را به شکل بیان کرد. برای این کار
باید واکنش را به صورت «عدد» بیان کنیم.
(پیشرفت واکنش: مصرف یا تولید
بدیهی است که پیشرفت واکنش در گسترهای از انجام میگیرد.
نمونه: شکل <u>۱۴</u> صفحه <u>۸۴</u> : در یک واکنش شیمیایی، خوراکی موجود در محلول، وارد واکنش شده و در زمان
<u>۵</u> دقیقه تا مرز شدن پیش رفته است. یعنی با پیشرفت واکنش، رنگ، مییابد و تقریبا به
می رسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه
مصرف شده است. خود را بیازمایید ۱ صفحه ۸۴: با توجه به پرسش، در اینجا باید تغییرات ( مصرفی)
را در واحد زمان اندازه گیری کنیم:
$R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{\underline{\qquad}(\underline{\qquad})}{\underline{\qquad}} = \underline{\qquad}(\underline{\qquad})$
«» یک واکنش دهنده یا «» یک فرآورده در گستره قابل اندازه گیری را «سرعت»
$(ar{ar{R}})$ ان ماده می $(ar{ar{R}})$
ے چرا سرعت «متوسط»؟ چون به صورت عادی، با گذشت زمان، سرعت مصرف یا تولید مواد میشود یعنی در
گستره زمانی انجام واکنش، معمولا سرعت، نیست.
$Z_{n}(s) \perp C_{n}SO_{n}(sa) \rightarrow (sa) \perp (sb)$
$\operatorname{Zn}(s) + \operatorname{CuSO}_4(\operatorname{aq}) \rightarrow (\operatorname{aq}) + (s)$ $\operatorname{Zn}(s) + (\operatorname{aq}) \rightarrow (\operatorname{aq}) + (s)$
ightarrow

در این واکنش، <u>«فلز»</u> الکترون و <u>«کاتیون</u> _» الکترون است، پس:
واکنش پذیری روی از مس است. (واکنش پذیری فلز، تقریبا معادل الکترون آن است.)
ب) با گذشت زمان، ${ m Cu}^{ au+}$ به تبدیل می شود:
مقدار (و غلظت) +Cu <sup>۲+</sup> مییابد. ( محلول، کم و کمتر میشود.) و مقدار Cu میشود. (از
خارج میشود و بر سطح (یا ظرف) مینشیند)
پرسش) تغییرات مقدار $\mathrm{Zn}$ و $\mathrm{Zn}^{r+}$ چگونه است؟
با گذشت زمان، به تبدیل میشود. مقدار (و غلظت) +Zn <sup>۲+</sup> مییابد. (محلول نهایی
رنگ است.) و Zn میشود (مقداری از تیغه روی میشود.)
نکته: اگر فرض کنیم که فلز (مس) تولید شده، فقط روی تیغه (روی) بنشیند، تغییر جرم تیغه، از مقایسه جرم روی
شده با جرم مس شده به تیغه، به دست میآید.
(Ų
$\bar{R}_{Ca^{r_{+}}} = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \underline{\underline{\hspace{1cm}}}(\hspace{1cm}) = \underline{\hspace{1cm}}(\hspace{1cm})$
$R_{\text{Ca}^{\text{r+}}} \equiv \frac{\Delta t}{\Delta t} \equiv \frac{\Delta t}{\Delta t}$
با هم بیندیشیم صفحه <u>۸۵</u> :
$CaCO_{\tau}(aq) + \Upsilon HCl(aq) \longrightarrow \underline{\qquad} (aq) + \underline{\qquad} (g)$
الف) () تولیدی، از خارج و مخلوط باقیمانده میشود.
ب) در کتاب درسی
پ) با گذشت زمان، مجموع جرم گاز آزاد شده، میشود (اما در مقایسه بازههای زمان <u>ی ۱۰</u> ثانیهای، هرچه زمان
میگذرد، در بازههای بعدی، گاز آزاد میشود). مثال:
گاز آزاد شده در <u>۱۰</u> ثانیه اول:        گاز آزاد شده در <u>۱۰</u> ثانیه دوم:
ت)در ثانیه به پایان میرسد چون مخلوط پس از آن تغییر است.
تذکر مهم: برای اندازه گیری سرعت، باید بازه زمانی تا قر (s) را در نظر گرفت.
تمرین (با هم بیندیشیم) ۲ و ۳: در کتاب درسی / تمرین (با هم بیندیشیم ۴): سرعت تولید CO <sub>۲</sub> ( ) با
گذشت زمان میشود.
یعنی: سرعت واکنشهای شیمیایی به تدریج و تر میشود. (واکنش در ابتدا نسبتا تر و در
پایان نسبتا تر انجام میشود.)
<b>دلیل:</b> با پیشرفت واکنش، مقدار ها به تدریج چه تغییری میکند؟ چرا؟
با هم بیندیشیم تمرین ۵: شیب نمودار همان $\frac{\Delta}{\Delta}$ است و به مرور میشود ( $\frac{\Delta}{\Delta}$ در واقع
بیانگر است که به تدریج میشود.) های تولیدی هر سه فرآورده در این واکنش برابر است یعنی
به یکسان تولید میشوند.
نیز برای همه واکنش (از جمله فرآوردهها) است. نتیجه: سرعت متوسط فرآوردهها $\Delta t$
است. (چون اولیه فرآوردهها صفر بوده، نمودار مقدار_زمان برای این سه ماده، یکسان است.)

تمرین (۱): سرعت متوسط تولید  $CO_7$  را در بازه زمانی  $\underline{\cdot}$  تا  $\underline{\cdot}$  ثانیه به کمک نمودار یا جدول صفحه  $\underline{\wedge}$  به دست آورید.

تمرین  $(\Upsilon)$ : سرعت متوسط تولید  $\operatorname{CaCl}_{\Upsilon}$  را در بازه زمانی  $\underline{\bullet}$  تا  $\underline{\bullet}$  ثانیه به کمک نمودار صفحه  $\underline{\Lambda V}$  به دست آورید.

با هم بیندیشیم <u>۵</u> صفحه ۸۶

- $        -$
تمرین $\overline{\Upsilon}$ : عبارات زیر را با نوشتن کلمه «کاهش» یا «افزایش» کامل کنید. در واکنش شیمیایی و با گذشت زمان: مقدار واکنش دهنده: سبب نمودار مصرف واکنش دهنده: سرعت متوسط مصرف واکنش دهنده: مقدار فرآورده: شیب نمودار تولید فرآورده: سرعت متوسط تولید فرآورده: خود را بیازمایید $\underline{\Gamma}$ صفحه $\underline{\Gamma}$ HCl : $\underline{\Lambda}$ Y caco, $\underline{\Lambda}$ HCl : $\underline{\Lambda}$ PCl : $\underline{\Lambda}$ PC
مقدار واکنش دهنده: شیب نمودار مصرف واکنش دهنده: سرعت متوسط مصرف واکنش دهنده: مقدار فرآورده: شیب نمودار تولید فرآورده: سرعت متوسط تولید فرآورده: شیب نمودار تولید فرآورده: سرعت متوسط تولید فرآورده: مصرف $\Gamma$ مصرف $\Gamma$ مصرف $\Gamma$ مصرف $\Gamma$ مصرف $\Gamma$ مصرف الحال الحد المحتاج الحد الحد المحتاج الحد الحد المحتاج الحد المحتاج الحد الحد المحتاج الحد المحتاج الحد المحتاج الحد المحتاج الحد المحتاج المح
می شود؛  یعنی $n\Delta$ برای باید <u>Y</u> برابر باشد ( $\Delta$ برای هر دو) $-\Delta$ برای باید <u>Y</u> برابر باشد ( $\Delta$ برای هر دو
$\square  \overline{\mathrm{R}}_{\mathrm{HCl}} = \square  \overline{\mathrm{R}}_{\mathrm{CaCO}_{7}} \leftarrow ($ بیانی میل کرای هر دو
(iffill with the property of the property o
$ au_{SO_{7}}(g) + O_{7}(g) \longrightarrow  au_{SO_{7}}(g) \rightarrow (ar{R}_{SO_{7}} =$
$Y  ext{SO}_{Y}(g) + O_{Y}(g) \longrightarrow Y  ext{SO}_{Y}(g) \rightarrow \left(\frac{R_{SO_{Y}}}{s} =\right)$ $\rightarrow \bar{R}_{SO_{Y}} =$
ربرای واکنش دهنده ها • $\triangle n$ و برای فرآورده ها • $\triangle n$ است. $\bigcirc$ پ) برای آن که سرعت، همواره عددی $\triangle n$ ارش فرآورده ها • $\triangle n$ است. $\triangle n$ است. $\triangle n$ است. $\triangle n$ و برای فرآورده ها • $\triangle n$ و برای فرآورده ها • $\triangle n$ انوشته می شود. (و برای فرآورده، سرعت تولید به صورت ( $\overline{R} = -$ ) نوشته می شود.) $\overline{R} = = = =$
شود سرعت مصرف واکنش دهنده به صورت $(\bar{R} = m)$ نوشته می شود، (و برای فرآورده، سرعت تولید به صورت $(\bar{R} = m)$ نوشته می شود.) $\bar{R} = $
$ar{R} = = = = = =$
$ar{R} = = = =$
تمرین ( ۱ ): نمو دار تغییرات مفادار مواد در برایر زمان را برای واکنش فرضی $A  o B$ رسیم کنید. (فرض کنید واکنش
كامل شده است.)
الف) زمان پایان واکنش، برای همه مواد واکنش، است. (همه باید به یکسان ختم شوند.)
ب) حتما (در اینجا) باید عرض یکسان باشند. (چون در اینجا مول مصرفی واکنش دهنده با مول تولیدی فرآورده است) به دلیل یکسان در واکنش

B:

C:

پ) همه باید شیب \_\_\_\_ شونده داشته باشند (کاهش تدریج<u>ی \_\_\_\_</u> تمرین  $(\Upsilon)$ : نمودار مقدار\_زمان را برای واکنش  $(g) + H_{\Upsilon}(g) \longrightarrow NH_{\Upsilon}(g)$  (واکنش را موازنه کنید و فرض كنيد كه واكنش كامل شده است.) تعریف واکنش کامل: n نکته (۱): در نمودار، نقطه شروع برای فرآورده(ها)، معمولا \_\_\_\_ است. (چون در ابتدای واکنش، وجود \_\_\_\_) نکته (۲): در نمودار، نقطه شروع برای واکنش دهنده (ها)، لزوما همان ضرایب استوکیومتری \_\_\_\_. نکته (٣): اگر ضریب استوکیومتری برای دو واکنش دهنده، یکسان باشد، مقدارشان در شروع و در طول واکنش، لزوما با هم برابر \_\_\_\_ اما اگر مقدار آنها در ابتدای واکنش یکسان باشد، نمودار آن دو، \_\_\_\_ خواهد بود. نکته (۴): اگر ضرایب استوکیومتری برای دو واکنش دهنده یکسان باشد، شیب نمودار مصرف آنها لزوما با هم برابر نکته (۵): اگر ضریب استوکیومتری برای دو فرآورده یکسان باشد، نمودار آنها \_\_\_\_\_ است (اگر مقدار اولیه آنها \_\_\_\_\_ باشد.) نکته (۶): اگر ضریب استوکیومتری دو ماده (واکنش دهنده یا فرآورده) یکسان باشد، \_\_\_\_ شیب نمودار آنها لزوما برابر\_\_\_\_\_. نكته (٧): ضرایب استوكیومتری مواد واكنش، لزوما مقدار واقعی آنها را بیان \_\_\_\_ و حتما \_\_\_\_ تغییر مقدار  $\Delta n$  ) آنها را نشان ( $\Delta n$ تذكر بسيار مهم مقدار نهایی فرآورده در ۳ حالت یکسان \_\_\_\_ و سرعت تولید فرآورده در ۳ حالت یکسان خود را بیازمایید صفحه ۸۹ و ۹۰ A:

#### غلظت مواد خالص

میدانیم که غلظت مول محلولها (مواد  $\frac{-ilm}{ilm}$ ) از رابطه M=-m=1 با یکای ( . ) به دست میآید برای مواد خالص نیز خالص نیز غلظت مولی تعریف می شود (از تقسیم «چگالی» بر «جرم مولی»)  $M=\frac{d(\quad . \quad )}{(\quad )}$  M یکای M

در مورد غلظت «گازها»، یک تفاوت مهم با «مایع» و «جامد» وجود دارد:

 $\frac{1}{1}$  تغییر مقدار «مایع» یا «جامد»  $\frac{1}{1}$  تغییر مقدار «مایع» یا «جامد»  $\frac{1}{1}$  تغییر میکند  $\frac{1}{1}$  تغییر میکند  $\frac{1}{1}$  تغییر میکند  $\frac{1}{1}$ 

تغییر مقدار «گاز» (در ظرف سربسته) ← حجم، تغییر \_\_\_\_\_ (حجم \_\_\_\_\_) ← چگالی \_\_\_\_ ← غلظت \_\_\_\_\_

نتیجه:

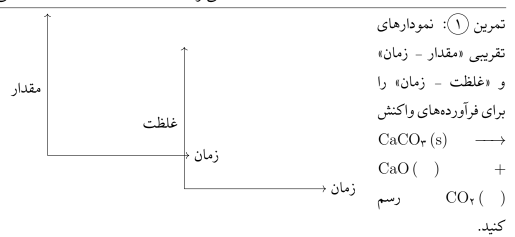
ربا مصرف یا تولید مواد جامد یا مایع، غلظت آنها \_\_\_\_

ربا مصرف یا تولید مواد گازی، غلظت آنها \_\_\_\_

محاسبات سرعت، در مورد \_\_\_\_\_ (و نیز \_\_\_\_) میتوان؛

علاوه بر تغییر \_\_\_\_ در برابر زمان (که برای همه مواد استفاده می شود) از تغییر \_\_\_\_ نیز سرعت را محاسبه کرد.

در مورد مواد مایع و جامد، فقط به کمک تغییر \_\_\_\_ در برابر زمان، میتوان سرعت را اندازه گیری کرد. در مورد مواد مایع و جامد، نمودار غلظت - زمان را میتوان رسم کرد ولی سرعت را نشان میدهد. نمی در مورد مواد مایع و جامد، نمودار غلظت - زمان را نمی توان



تمرین  $\overline{Y}$ : اگر در واکنشی  $\underline{Y}$  ماده A و B حضور داشته باشند و  $\overline{X}_A = \overline{Y}_A = \overline{X}_A$  باشد، معادله واکنش به چه صورتهایی میتواند نوشته شود؟ \_\_\_\_\_ حالت!

تمرین  $(\mathbf{T})$ : اگر در واکنشی،  $\mathbf{Y}$  ماده  $\mathbf{A}$  و  $\mathbf{B}$  حضور داشته باشند و  $\frac{-\Delta n_{(g)}}{\mathbf{Y}\Delta t} = \frac{-\Delta n_{(g)}}{\mathbf{Y}\Delta t}$  باشد، معادله واکنش به چه صورتهایی می تواند نوشته شود؟ \_\_\_\_\_ حالت!

سرعت واكنش

الزوما به این معنی نیست که ،B واکنش دهنده است، شاید معنی است

سرعت واکنش، از تقسیم سرعت مصرف یا تولید هر ماده بر \_\_\_\_\_ آن به دست میآید.  $N_{\mathsf{Y}}(g) + \bigcap H_{\mathsf{Y}}(g) \longrightarrow NH_{\mathsf{W}}(g)$  مثلا در مورد واکنش  $N_{\mathsf{Y}}(g) + \bigcap H_{\mathsf{Y}}(g) \longrightarrow NH_{\mathsf{W}}(g)$ 

 $ho_{\rm v}= \frac{\bar{R}_{
m Nr}}{r}= \frac{\bar{R}_{
m Nr}}{r}= 0$  ( با هم بیندیشیم ( r

نکته: سرعت واکنش، با سرعت مصرف یا تولید مادهای برابر است که ضریب استوکیومتری آن ) باشد. (با هم بیندیشیم (ث)

با هم بينديشيم (١) صفحه ٩٤: الف)

 $\frac{\bar{R}_{N_{\text{\tiny Y}}}}{=\bar{R}_{NH_{\text{\tiny Y}}}} = \frac{\bar{R}_{NH_{\text{\tiny Y}}}}{\bar{R}_{N_{\text{\tiny Y}}}} \to \bar{R}_{N_{\text{\tiny Y}}} =$ 

 $\frac{\bar{R}_{H_{\text{\tiny Y}}}}{=\bar{R}_{N_{\text{\tiny Y}}}} = \frac{\bar{R}_{N_{\text{\tiny Y}}}}{\bar{R}_{H_{\text{\tiny Y}}}} \to \bar{R}_{H_{\text{\tiny Y}}} =$ 

ث)

 $R_{\rm Class} = \bar{R}_{
m class}$ 

 $R = -\frac{\Delta n(N_{\text{T}})}{\Delta t} = -\frac{\Delta n(H_{\text{T}})}{\Delta t} = +\frac{\Delta n(NH_{\text{T}})}{t}$ 

با هم بیندیشیم (۲) صفحه ۹۱

 $C_{17}H_{77}O_{11}(aq)$  +  $H_{7}O(l)$  o (aq) مالتوز

سمنو، که از جوانه گندم تهیه می شود، دارای قند \_\_\_\_ است، که طبق واکنش بالا از قند \_\_\_\_ تولید می شود. الف)

 $\bar{R}_{Glucose(\cdot - \forall min)} =$ 

 $\bar{R}_{Maltose(\cdot - \tau_{min})} =$ 

ب)

 $R_{\rm elicity}$ اکنش-vmin)=

 $R_{\rm ele(V-14})$ واکنش =

a مربوط به \_\_\_\_\_ است چون غلظت آن به تدریج می شود. پ) b مربوط به \_\_\_\_\_ است چون غلظت آن به تدریج \_\_\_\_ می شود. واکنش را در موارد زیر مقایسه کنید:

$R_{(\cdot-v_{\min})} \bigcirc R_{(\cdot-v_{\min})}$

$R_{(\cdot-vmin)}$	R(v-14min)
--------------------	------------

$R_{(\cdot - \tau_{\min})} \bigcirc R_{(\cdot - \nu_{\min})}$	
---	--

## نمودارهای مقدار - زمان

نقطه شروع نمودار (روی محور \_\_\_\_\_) برای هر ماده  $\equiv$  \_\_\_\_\_\_ با مقایسه «شیب» نمودار مقدار زمان برای دو ماده، نسبت \_\_\_\_\_ آنها در واکنش \_\_\_\_ به دست میآید. واکنش کامل: واکنش که در آن،  $\frac{\text{همه}}{\text{сست کم یکی از}}$  واکنش دهندهها، به طور کامل \_\_\_\_.

	" * i	طبیعی رنگین، باز دارند	d. Sl in ( 8	c. 1. c .
ندامها دخالت دارند.	حفظ سلامت بافت و ان	هایی هستند که در	میوهها حاوی	سبزیها و
ور) جلوگیری میکنند.	ناخواسته (به دليل حض	_ از انجام واکنشهای	ها به عنوان	برخی از آن
( الكترون) دارد.	اختار خود، الكترون	است که در سا	گونه و_	رادیکال،
NO, یا NO,	_ پیروی نمیکنند (مانند	ارد که از قاعده	ال اتم یا اتمهایی د	يعنى راديك
ن، رادیکالهایی به وجود میآیند اکه اگر	، متنوع و پیچیده در بدر	_ دارند. در واکنشهای	نشپذیری	رادیکالها، واک
میرسانند. مصرف خوراکیهای حاوی	به بافتها آسیب	ا انجام واکنشهای	جذب نشوند ب	به وسیله
میشود. هندوانه و گوجهفرنگی				
 پیوند دوگانه، کربن و				
		<u>۱</u> صفحه ۸۹) تعداد H		
	~			
	ماند و ردپای آن»	«غذا، پسه		
_ و به تبدیل میشود یا از بین	شود به مصرف	که در جهان فراهم می:	حدود ۳۰٪ غذایی	چهره آشکار -
	, ,		<b>O</b>	<u> </u>
	سف ه سهم داشتهاند.	ِ تهیه غذا، از آغاز تا سر	مه که در	
ان برخت بران خرس است	نگاند.	که به میتبا دار	<b>^*</b> , <b>^</b> 4,	تدا بر گاندای
از سوختن «سوختها» است.				
از سوختن «سوختها» است و زمین و زمین				
	مين، منابع	، <u>افزایش تقاضا</u> برای تا	عیت جهان، موجب	افزایش جم
، مواد و زمين	مین، منابع شده و مساخت مو	، افزایش تقاضا برای تاه دا در محیط زیست	عیت جهان، موجب این روند، ردپای غا	افزایش جم بیشتر است. با ا

خود را بیازمایید صفحه ۹۳: خرید به اندازه نیاز